

ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Myönnetty

- Albendazole
- Albendazole
- Albendazole

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

АЛБЕНДАЗОЛ 300 mg, 600 mg и 1200 mg
ALBENDAZOL 300 mg, 600 mg and 1200 mg

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta
Lammas

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1200.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Nauta

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 72 hour
мляко - 72 часа след последното третиране

-

Lammas

- Meat and offal. 7 day

мляко - не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за консумация от хора

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP52AC11

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)
Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Farma Sis OOD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/10/2007

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Golash Pharma OOD

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-1971

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

6/03/2013

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094033>